

薬事委員会記録

日時：平成 30 年 6 月 7 日(木) 15 時 00 分

場所：医学部 1 階 小会議室

出席者：鈴木、白木、川崎、諏訪、吉倉、池田、村瀬、山口(和)、田中、西堀、加納、加藤(卓)、中島(美)、田辺、五島、吉田(学)、北川、荒木、吉田(省)、馬場、大野、鶴川、酒々井、笹井、佐野、安田(浩)、小森、小林

代理出席者：笹井[小児]

委任状提出：白上、加藤(博)

欠席者：早崎、江頭、川瀬、中島(教)、長瀬、紀ノ定、二村、堀川、塚田、名和

記録の承認

平成 30 年 3 月 8 日開催の薬事委員会の記録を承認した。

協議事項

1. 医薬品の継続試用について

3 品目（シュアポスト錠 0.5mg、ネスプ注射用 180 μ g プラシリンジ、ゴナールエフ皮下注用 75）の継続試用を承認した。

2. 医薬品の新規試用について

9 品目（ビダーザ注射用 100mg、シグマート注 2mg、エンシュア・H（バニラ味）、デュピクセント皮下注 300mg シリンジ、ピノルビン注射用 30mg、ナルベイン注 2mg・同 20mg、トリビック、ネキシウム懸濁用顆粒分包 10mg）について、申請診療科および薬剤部より説明され、新規試用の承認可否の投票を実施した結果、全て承認された。

3. 医薬品の製剤変更について

アミオダロン塩酸塩静注 150mg「TE」について、申請診療科および薬剤部より説明され、製剤変更の承認可否の投票を実施した結果、承認された。

4. 医薬品の採用中止について

9 品目（エンシュア・リキッド、ユナシン錠 375mg、リスモダンカプセル 100mg、シーブリ吸入用カプセル 50 μ g、トプシムクリーム 0.05%、ゾラデックス 3.6mg デポ、タンボコール静注 50mg、ホスホマイシン Na 静注用 1g「タカタ」、リスパダールコンスタ筋注用 25mg）の採用中止を承認した。エンシュア・リキッドは、院外も中止とすることとした。

報告事項

1. 院外採用医薬品に関する薬事委員会 WG での決定事項

①医薬品の院外採用について

10 品目（レンビマカプセル 4mg、スー ज्याヌ配合錠、トレリーフ OD 錠 50mg、リムパーザ錠 100mg・同 150mg、リクシアナ OD 錠 60mg、レキササルティ錠 1mg・同 2mg、エビリファイ錠 1mg、グーフイス錠 5mg）の院外採用を報告した。

②医薬品の院外採用中止について（同効薬の見直しに伴う中止）

7 品目（アジャスト A コーワ錠 40mg、インプロメン錠 1mg、グリセリン浣腸「オヲタ」120mL、セレネース内服液 0.2%、ベプシドカプセル 50mg、ペルマックス錠 250 μ g、ロナセン散 2%）の院外採用中止を報告した。

③緊急購入医薬品の登録について

救急で治療が必要な医薬品 8 品目（ペガシス皮下注 180 μ g、ファセンラ皮下注 30mg シリンジ、デュオドーパ配合経腸用液、リムパーザ錠 150mg、デュピクセント皮下注 300mg

シリンジ、バベンチオ点滴静注 200mg、エナルモンデポー筋注 250mg、メサペイン錠 10mg)、継続投与が必要な医薬品 9 品目 (メタライト 250 カプセル、アデムパス錠 0.5mg、アノーロエリプタ 30 吸入用、モディオダール錠 100mg、オキノーム散 20mg、インチュニブ錠 1mg、ケアラム錠 25mg、メタルカプターゼカプセル 100mg、ヒュミラ皮下注 20mg シリンジ)、計 17 品目の緊急購入の登録を報告した。

2. 医薬品の院外採用中止について (2 年以上処方のない医薬品)

過去 2 年間処方のない医薬品 37 品目の院外採用中止を報告した。

3. 販売中止医薬品について

4 品目 (ケナログ口腔用軟膏 0.1%、セルテクト錠 30、セルテクトドライシロップ 2%、ロヒプノール錠 1) の販売中止を報告した。

4. 販売中止に伴う対応について

①製剤変更医薬品について

4 品目 (サイレース静注 2mg、マルツエキス分包、チエナム点滴静注用 0.5g、アルロイド G 内用液 5%) の製剤変更を報告した。

②規格変更医薬品について

トミロン細粒小児用 20%の規格変更を報告した。

後発品への切り替えについて

医薬品購入額削減と診療報酬額増加を目的として、後発品への更なる切り替えを進めることを説明し、18 品目の後発品への切り替えを報告した。

その他

1. 一般名処方オーダの実施について

一般名による処方が医療費の抑制に繋がること、および 2018 年 4 月の診療報酬改定において一般名処方加算が増点されたことに伴い、本院においても一般名処方オーダを開始することを報告した。外来・院外処方オーダを対象とし、2018 年 7 月頃の開始を予定するとした。

2. 院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について

平成 29 年度の院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について報告した。

次回薬事委員会の開催日時は、平成 30 年 9 月 6 日 (木) とした。